

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

02-112755

(43) Date of publication of application: 25.04.1990

(51)Int.CI.

GO1N 27/447

(21)Application number: 63-265057

(71)Applicant: FUJI PHOTO FILM CO LTD

(22)Date of filing:

20.10.1988

(72)Inventor: OGAWA MASASHI

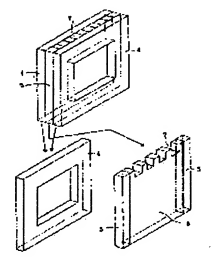
MAKINO YOSHIHIKO

(54) ELECTROPHORESIS METHOD

(57)Abstract:

PURPOSE: To provide the method useful for the electrophoresis sepn. by pulse electric fields of macro-DNA molecules by providing 1st electrode materials which impress the electric field to a gel film in parallel with the surface thereof and 2nd electrodes which impress the electric field to the gel film in the thickness direction thereof and impressing the one electric field between the 1st electrode materials and the electric field in the reverse direction alternately between the 2nd electrode materials, respectively.

CONSTITUTION: Spacers are crimped to both ends of two sheets of square glass plates each having an aperture in the central part and after the apertures are sealed by a flat glass to be fitted therein, a comb is mounted to the upper part to form the agarose gel film. Namely, the gel film is constituted of the glass plates 4. the spacers 5 and the gel film 6. The agarose is dissolved by using a TBE buffer and is rested at ordinary temp. to cure. The gel film is constituted in such a



manner and after +2V DC is impressed for 15 seconds in the direction perpendicular to the surface, 300V DC voltage is impressed for 2 minutes in the surface direction, then the voltage in the thickness direction is set at -2V and this operation is iterated.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision

BEST AVAILABLE COPY

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

⑩日本国特許庁(JP)

(1) 特許出願公開

@公開特許公報(A) 平2-112755

Mint. CL.

庁内整理番号 쒚別記号

@公開 平成2年(1990)4月25日

G 01 N 27/447

G 01 N 27/28 . 8506-2G

315 A

李査請求 未請求 請求項の数 3 (全5頁)

置気泳動方法 会発明の名称

> 超 昭63-265057 创特

頭 昭63(1988)10月20日 包出

雅 仍発 Ш 翢

埼玉県朝霞市泉水 3 丁目11番46号 富士写真フイルム株式

会社内

明 快 仍発

埼玉県朝霞市泉水3丁目11番46号 富士写真フイルム株式

会社内

富士写真フイルム株式 包出 会社

神奈川県南足柄市中沼210番地

1. 発明の名称

红気泳動方法 お許貴県の範囲 2. 加来範囲

- (1)低気泳動媒体であるゲル説の面に平行に電界。 を印加できる第1の電極対と、ゲル説の厚み方向 に世界を印加できる第2の電極対を設け、第1の 電極対の間には一方向に持載する電界を、第2の 電極対の間には交互に逆方向の電界を印加するこ とを特徴とする電気泳動方法。
- (2)前記第1の電極対に印加される電界は実質的 に同じ強さで1秒以上透校する電界であり、貧紀 312の電腦対に印加される電界は交互に逆方向に 印加され同じ方向に特技する時間は60秒を超え ない世界である特許請求の範囲(1)の世気泳動方
- (3)前記第1の電極対に印加される電界の持統時 間の、前記第2の電極対に印加される交替電界の 一方向の持校時間に対する比が3以上である特許 动求の範囲(2)の電気泳動方法。

乳切の診然な歴期

3. 詳細な説明

[発明の分野]

* 本発明は、電気泳数の分野に関する。本発明は、 巨大DNA分子のパルス電界による電気泳動分離 に有用な電気泳動媒体に関する。

[発明の背景]

ゲル電気体動は、遺伝子工学の分野において変 白贯や鉄敵のような高分子物質を分離する手段と して任めて重要である。従来の逃就電気泳動では 十数KbpのDNAまで分離可能であったが、こ れ以上のDNAを分離することができなかつた。 1982年 Camber らは特表昭59~5020 37に関示している pule gradient electrophoresis(交差する電界を交互に印加する方法)を 見いだした。現在までに考案された方法として Olsos St. Nucleic acids research, 12, 5647 (1984)に研示しているOPAGB (orthogonal field alternation sel electrophoresis) , P I GE (field inversion sel electrophoresis). Gardiner SOV-PFG (Sonatic cell. Hol.

Genet., 12,185(1986)), Davis 5526CH BF(Science, 234, 1582(1986))が知られている。 これらは、いずれも電界方向を変化させることに よりDNAの岩状を変化させて塩基数の異なるD NAを相互に分離する方法であり、世界がDNA の形状を変化させる作用と、泳数させる作用の二 つを兼ねている。例えば、OFAGE抜において は電極を45度の角度で設置し、あいだの空間に アガロースの1%ゲルを置き、電子の強度を10 V/cmにし、数十分の間隔で交互に電易を印施 し、約15時間電気泳動することにより約400 KbpのDNAまで分離することができる。DN Aの形状を変化させながら分離させるこの方法の 両因点は、電子の方向に角度がついていることに 起因して、泳動像が変むのでDNAの分子量を決 定する既に試益が大きくなることである。

またPIGBにおいては電界の方向を180度 で反転させる。この方法では、電界が正確に一定 方向であるため分離像の歪みの問題はない。しか し、分離するDNAの大きさによりパルスの条件

の原み方向に印加できる第2の電極対を観別に設け、第1の電極対の間にDNA分子を移動させるための電界を、第2の電極対の間にDNA分子を変形するための分離用電界を印加する電気泳動方法によって解決された。

[発明の構成の詳細]

本発明は巨大DNA分子を決力させるための世界と、巨大DNA分子を突形させるための世界とをそれぞれ単独にコントロールすることにより、 従来の方法では不可能生たは不充分であった分離 分析を可能とする電気後動方法である。

本発明の低気泳動方法の特徴をなす電界の印加 方法について説明する。

DNA分子を泳動させる力を与える電界(VEと時十)は、分解媒体であるゲル膜面に実質的に平行に印加する。DNA分子を泳動させるためにゲル膜面に平行に印加される電界(VE)は、ゲル膜面1cmあたり5ないし100Vが適当である。電界の持续時間は0.1秒ないし1000秒が適当である。1秒ないし600秒が好ましい。

を選択しても、ゲル版企体にわたつて取方向と連 方向に一定の電界しか与えられず、このため目的 の分子量領域のDNA分子を変形させることが十 分にできず、分面可能なDNAの分子量範囲が狭 いという両型点がある。また電界を逆転させるた めに、見掛け上の後動速度がおそい。このような 両型点を解決することは、遺伝子解析のスピード を上げるために重要である。

[解決すべき技術的課題]

本発明の技術的課題は、電気泳動法を利用して ・巨大DNA分子を分離する数に

- 1)分面可能なDNAの分子量範囲を広げること、
- 2) 巨大 D N A の分子量に適した電気体動条件の 設定を容易にすること、
- 3)泳動時間を短くし、突動効率を高めること
- 4)徐豊俊の並みを防ぐこと である。

. 【技術的課題の解決手段】

本売明において上記課題は、電界をゲル製団に 平行に印加できる第1の電極対と、電界をゲル膜

DNAの分子形状を変化させる力を与える電界 (VSと略す) は分離媒体であるゲル膜の頭に対 してほぼ垂直の方向に印加する。印加紙域はゲル 全面に印加しても良いし、一部に印加しても良い。 VSはパルス状に印加する。+100Vから-100V の範囲の電圧を用い、 1 ミリ秒から約 1000 秒 の範囲から選択される任意の時間単位で、電圧を 闘欠的に変化させる。電圧の変化させ方に特に制 似はなく、例えば電圧印加の页での電圧をゼロに してもよいし、交互に印加される電圧の絶対値は 等しくなくてもよい。 パルスの印加時間は、分質 する分子量の大きさにより選択される。印加時間 は0.01秒から1000秒が遊当で、好ましぐ は0.1秒から60秒の範囲である。パルス両隔 は0.01秒から10秒程度が適当である。好ま しくは0.1秒から10秒の範囲である。

電気泳動方法としては最直式電気泳動法、水平 式電気泳動法、ディスク式電気泳動法、無担体電 気泳動法等いずれを用いてもよい。

電気法動経体には特に制限はないが、適常用い

られるのはアガロースである。ゲルの譲度として
0.4-4%の範囲が用いられる。アガロースと
しては任意のものを選ぶことができ、低電気浸透
性、中電気浸透性、高電気浸透性アガロースのい
すれをも用いることができる。用いることのでき
るアガロースの例として、特別昭55-5730
号、特別昭55-110946号、特美昭57502098号等に関示されたアガロース等がある。

ゲル族の厚さは特に制限はないが、0.1mmー 10mm であり、実用的に好ましい疑問としては 約0.2~5mm である。

電気体動媒体を支える支持体として連常用いられるものは、ガラス状、セラミックス、アラスチック材料例えばアクリル複雑、ポリ塩化ビニール、ポリカーボネート、ポリエステル、ボリエチレンテレフクレート等がある。支持体は片間のみでもよく、また両部からゲルを支持してもよい。ゲル版の作成方法としては2枚のガラス被を用いて空間を作成するモウルド法を用いることができる。

TBEパッファ (11 当たり10.3gのトリス(ヒドロキシメチル)アミノメタン、5.5gのホウ酸、0.93gのEDTAジナトリウム塩を含む)を用いてアガロースを溶解した。宝温に放置してゲル化させた。

作製したゲル菓を第2回に示す泳動装置に装着した。第2回は泳動装置の新面回で、1は泳動物、2は上部緩衝液槽、3は支持枠、4は支持板、6はゲル数、7は試料注入用ウェル、8は上部電板、9は下部電板、10と11は水平方向電界を与えるための電板、12は液排出口、13は液入り口を示す。上部緩衝液槽と泳動槽にそれぞれ上配TBEパッファーを入れた。DNA試料はT。dCDNA(166Kb)、入DNA(48Kb)、入DNA(48Kb)、入DNA(166Kb)、入DNA(48Kb)、入DNA(48Kb)、入DNA(48Kb)、入DNA(48Kb)、入DNA(48Kb)、入DNA(48Kb)、入DNA(48Kb)、入DNA(166Kb、4.36Kb、2.32Kb、6.56Kb、4.36Kb、2.32Kb、2.02Kb、0.56Kb、0.13Kb)を用いた。各DNAの試料の、02μsを10%グリモリンとTBEパッファーと0、0015%ブロモフェノールブルーとからなる弦5μlにとか

二重類DNAの検出には、電気泳動後、運命のようにエチジウムプロミドのような蛍光期を用いて発色させて可収化させた後、写真を繰り分離状況を解析する。

本現明は、パルス電場による巨大DNAの分離 技術を利用して、従来公知の技術では分離不可能 であるか又は充分分離できなかった電気泳動分析 を可能とする。

可能な用途としては、染色体DNAの分離、染色体マッピング、適当な遺伝子ライブラリの作成などがある。

次に本元明の実施例を示す。

[灰雄例1]

15cm × 12cmの閉口部を有する20cm角の ガラス板2枚の腎癌部に厚さ2 mm のスペーサー をはさみ、関口部をそれにちょうどはまり込むガ ラス平板で封じた後、コームを上部に装着して部 1回に示すようなアガロースゲル膜を作成した。 第1回で、4はガラス板、5はスペーサー、6は ゲル膜を示す。アガロースゲル膜度は1%とし、

して使用した。試料は、先端をカットしたピペット(Gilson Pipetman)を用いてウエルに充填した。電気泳動は温度を14℃にし、泳動植中の緩衝液を着限させながら行った。パルスを与える前に単一電界条件(300V)にてあらかじめ試料をゲルの内部に移動させた後、電気泳動を行った。比較実験では単一電界条件のままで電気泳動を引き続き行った。

本発明ではゲル質厚さ(面に垂直)方向に十 2 V直流を15秒間印加快、ゲル膜の面方向に2 分間300V直接電圧を印加させ、次いでゲル膜 厚さ方向の電圧を逆方向(-2 V)にして同様の 操作を繰り返し、さらにこの一連の操作を反復し て電気体動を行った(第3図参照)。色素がゲル の末端に迫した時間で電気体動を終了した。気が かの丸化エチジウムを含む溶液にゲルを设債して DNA中に世光剤をスタッキングさせた鉄、業外 は照射をおこない世光をフジインスタントB&W (風白)フィルムドP-3000Bを用いて、分

[实验例2]

15cm ×12cm の関口部を有する20cm角のガラス板2枚の両端部に厚さ2 mm のスペーサーをはさみ、関口部をそれにちょうどはより込むガラス平板で対じた後、コームを上部に装着して第1団に示すようなゲル膜を作成した。アガロースゲル議底は1%にし、下BBパッファ(11 当たり10.3gのトリス(ヒドロキシメチル)アミノメクン、5.5gのホウ酸、0.93gのジナトリウムBDTAを含む)を用いてアガロースを溶解した。塩温に放便してゲル化させた。作成したゲル膜を第2団に示す放動装置に装着した。上部槽と下部槽にそれぞれ上記下BBパッファーを入れた。

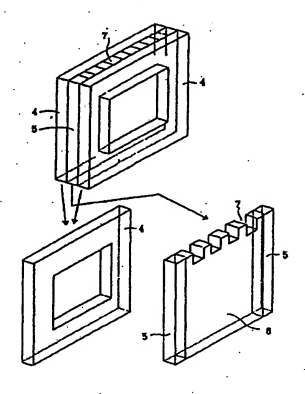
た時間で電気体動を装了した。電気体動ゲルを取り外し、TBE 1 ml 当たりの・5 μmの真化エチジウムを含む存液にゲル臓を浸液してDNA中に 蛍光剤ををスタッキングさせた後、紫外線照射を行い、蛍光をフジ インスタントB&Wフイルム PP-3000Bを用いて緩影し分離像を得た。 写真よりT・dC DNA(166Kbp)のパンドの分離距離を計り、距離の差を調べた。比較実験では2.5 cm であったが、本発明の電気体動方法を用いた実験では3.8 cmで、移動距離が明らかに広くなっており、本発明の効果は明らかである。

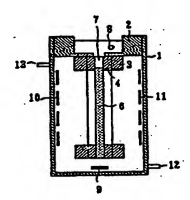
4. 図面の簡単な説明

第1図はゲル膜の形態の例を示す斜模図、第2 図は味動装置の例を示す分解斜模図である。第3 図および第4図は実施例における最高および水平 方向の電圧変化の反復パケーンを示す略図である。 DNA (48Kb)、λ DNA Hiad 国分解物(23.13Kb、9.42Kb、6.56Kb、4.36Kb、2.32Kb、2.02Kb、0.56Kb、0.13Kb)を用いた。各DNAの試料0.02μgを10%グリセリン、TBEバッファー、0.0015%プロモフェノールブルーから成る弦5μgに溶かして使用した。試料は先端をカットしたピペット(Gilson Pipetnan)を用いいてウエルに充填した。電気体験は温度14℃にて行った。バルスを与える質に単一電界条件(300V)にてあらかじめ試料をゲルの内部に移動させた使、電気体験を行った。比較実験では単一電界条件のまま電気体験を行った。

本発明ではゲル膜原を(最高)方向に第4回に 示すようにパルス電圧+10Vおよび-10Vを 0.5秒両隔で各15秒印加快、ゲル展面(水平) 方向に直流電圧300V(電界は15V/cm) を2分間印加し、更にゲル膜にこの操作を繰り返 して電気泳動を行った。色素がゲルの末端に達し

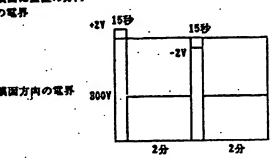
第1図

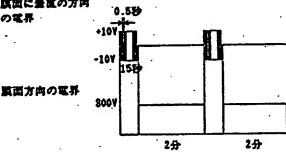




. 第3図

膜面に垂直の方内





- 361 -